10

15

20

25

30

the programment of the contraction of the contracti

Procédé d'amélioration des plantes

La présente invention concerne un procédé pour augmenter la taille des grains d'amidon produits dans les plantes et/ou pour augmenter la teneur des plantes en amidon.

L'amidon est le polyoside de stockage énergétique chez les végétaux. Il constitue le principal apport calorique de l'alimentation animale et humaine et est également une source majeure de matière première végétale pour des utilisations non alimentaires. L'amidon est composé de deux fractions polysaccharidiques distinctes : l'amylose et l'amylopectine. L'amylose, qui représente la fraction minoritaire de l'amidon, est constitué de résidus glucose unis par des liaisons α -1,4, et présente moins de 1% de ramifications. L'amylopectine, qui représente la fraction majoritaire de l'amidon, est constituée de résidus glucose unis par des liaisons α -1,4, et présente environ 5% de ramifications, constituées par des résidus de glucose liés au polymère principal par une liaison α -1,6. La distribution asymétrique de la ramification de l'amylopectine est responsable de la croissance illimitée des molécules d'amidon et par conséquent des grains d'amidon, et rend également compte de la plupart des propriétés physico-chimiques de l'amidon.

La biosynthèse de l'amidon dépend d'une voie métabolique dont les étapes biochimiques principales sont la synthèse d'ADP-glucose suivie par le transfert de ce précurseur en position α -1,4 sur un glucane par des (ADP-glucose :1,4- α -D-glucane 4- α -D-glucosyl)transférases, le polymère formé étant ramifié par l'action des enzymes dites de ramification ou de « branchement » : les 1,4- α -D-glucane 6- α -D-(1,4- α -D-glucano)-transférases.

La dégradation de l'amidon implique plusieurs enzymes, dont l' α -amylase (endoamylase), la β -amylase (exoamylase), l'amyloglucosidase, et l'alpha-glucane phosphorylase (amidon phosphorylase).

Le rôle de ces diverses enzymes de dégradation de l'amidon n'est pas clairement établi. Par exemple, il a été rapporté qu'une expression réduite d'une phosphorylase dans les feuilles, par répression par antisens, n'avait pas

10

15

20

25

30

San the state of the state of the second of the second state of the second of the seco

d'influence significative sur l'accumulation d'amidon, chez la pomme de terre (Sonnewald et al., 1995).

Puisque la répression par antisens de l'activité α -glucane phosphorylase n'avait pas d'influence significative sur l'accumulation d'amidon dans les feuilles de pommes de terre transgéniques, les auteurs en ont conclu que la rupture de l'amidon n'était pas catalysée par les phosphorylases.

Le brevet US 5,998,701 divulgue que la réduction de la teneur en phosphorylase dans les tubercules de pomme de terre a pour conséquence une diminution substantielle de l'accumulation des sucres, ce qui peut être mis à profit pour allonger les durées de stockage des tubercules.

Le brevet US 6,353,154 propose, quant à lui, de modifier les activités de l'amidon phosphorylase chez les plantes, en particulier le maïs, dans le but d'obtenir une synthèse d'amidon qui serait modifié dans sa structure.

Les inventeurs ont maintenant mis en évidence que l'inactivation du gène codant pour une amidon phosphorylase induit une augmentation significative de la taille des grains d'amidon produits dans les plantes, ainsi que de la quantité d'amidon accumulé.

Sur cette base, la présente invention fournit un procédé pour augmenter la taille des grains d'amidon d'une plante ou d'une partie de plante, dans lequel on inactive le gène d'une amidon phosphorylase dans les cellules de la plante.

Ce procédé est particulièrement avantageux pour augmenter les rendements lors de l'extraction et de la purification de l'amidon à l'échelle industrielle. En effet, les grains d'amidon les plus petits sont généralement perdus au cours des lavages lors des processus d'extraction et de purification. Une augmentation de la taille des grains permet d'éviter la perte d'une partie des grains d'amidon.

La présente invention fournit également un procédé pour augmenter la teneur en amidon d'une plante ou partie de plante, dans lequel on inactive le gène d'une amidon phosphorylase dans les cellules de la plante.

Il faut comprendre que l'augmentation de la taille des grains d'amidon et l'augmentation de la teneur en amidon ne sont pas nécessairement liées, à

20

25

30

and the contraction of the contr

savoir qu'a priori l'augmentation de la teneur en amidon n'implique pas obligatoirement une augmentation de la taille des grains d'amidon, et vice versa.

La présente demande montre l'existence d'une interaction entre l'amidon phosphorylase, l'amidon synthase, et les enzymes de branchement. La phosphorylase, le cas échéant en interaction avec une glycogénine (WO 03/014365), amorcerait l'initiation de l'amidon en fournissant l'amorce appropriée vis à vis des enzymes de branchement et de l'amidon synthase.

Sans pour autant être liés par cette théorie, on peut émettre une hypothèse pour expliquer l'augmentation de la taille moyenne des grains d'amidon dans les plantes dans lesquelles l'amidon phosphorylase est inactivée. Selon cette théorie, du fait de l'inactivation de la phosphorylase, seule l'amidon synthase (notamment SS 5 chez Arabidopis, SS I chez le maïs) pourrait interagir avec la glycogénine et initier la synthèse d'amidon. L'interaction plus faible avec la glycogénine, voire également une expression plus tardive, résulterait en un retard dans l'initiation de la synthèse de l'amidon, et donc du nombre de granules produits (initiés). Comme le nombre de molécules d'amidon initiées est moins important mais que les substrats nécessaires à la synthèse de l'amidon sont présents au même niveau, on obtient des grains plus gros car utilisant la même quantité de substrat pour un nombre réduit de granules.

L'invention fournit également un procédé pour l'obtention de plantes ou parties de plante produisant des grains d'amidon de taille accrue, ledit procédé comprenant l'inactivation du gène d'une amidon phosphorylase dans les cellules de la plante.

L'invention fournit par ailleurs un procédé pour l'obtention de plantes, de tissus de plante ou parties de plante à teneur élevée en amidon, ledit procédé comprenant l'inactivation du gène d'une amidon phosphorylase dans les cellules de la plante.

Le terme "tissu de plante" fait référence à n'importe quel tissu d'une plante, dans une plante ou dans une culture. Ce terme inclut des plantes entières, des cellules de plantes, des organes de plantes, des graines de

15

20

25

30

and the contraction of the contr

plantes, des protoplastes, des cals, des cultures de cellules et toutes autres cellules de plantes organisées en tant qu'unité fonctionnelle et/ou structurelle.

L'invention concerne aussi tout tissu de plante susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'invention ainsi que les plantes transgéniques le comprenant.

De plus, les graines issues des plantes obtenues selon l'un des procédés mentionnés selon l'invention caractérisées en ce qu'elles ont une taille accrue, et/ou une teneur en amidon modifiée rentrent dans le cadre de la présente invention.

Les « amidon phosphorylases », également connues sous le nom de « alpha-glucane phosphorylases », ont été décrites dans de nombreuses plantes, par exemple la fève, la pomme de terre (Swissprot P04045), la betterave, l'épinard, le maïs (WO 98/40503), le petit pois ainsi que le riz (EMBL n° d'accès D23280 ou Q9AUV8), et le blé (EMBL AAQ73181).

La séquence génomique (locus désigné AtPHO-1) codant pour l'amidon phosphorylase d'*Arabidopsis thaliana* est présentée en annexe (SEQ ID N° 1).

L'amidon phosphorylase est soumise à un adressage vers le plaste de la cellule.

L'homme du métier sait comment identifier les phosphorylases à inactiver par exemple par comparaison de séquences entre SEQ ID N°1 avec des séquences d'autres espèces en utilisant un programme informatique de comparaison de séquence tel que Blast (www.ncbi.nlm.nih.gov) et le programme FastDB avec les paramètres par défauts. Ces algorithmes sont présentés dans Current Methods in Sequencing and synthesis Methods and Applications, pages 127-149, 1988, Ala. R. Liss, Inc, incorporé dans la description par référence. Une autre méthode possible repose par exemple sur l'hybridation sélective dans des conditions de fortes stringence telles que définies dans Sambrook et al. Molecular Cloning A Laboratory Manual (Cold Spring Harbor Press, 1989) aux paragraphes 11.1 à 11.61. En particulier il peut s'agir plus particulièrement de formes alléliques des enzymes citées cidessus. Les phosphorylases à inactiver sont de préférence adressées au plaste, c'est-à-dire dirigées vers le plaste. L'homme du métier est capable

10

15

20

25

gry more than the gradual of the control of the control of the control of the first of the first of the first of the

d'identifier sur la séquence le motif correspondant au peptide d'adressage au plaste. Pour ce faire, il peut utiliser par exemple le logiciel Génoplante[©]Predotar (Small I. et al., 2004, Proteomics, vol 4.(6) 1581-1590 et accessible sur le site http://www.genoplante.com).

L'expression « teneur élevée en amidon » signifie que la plante transgénique obtenue fournit une quantité d'amidon supérieure à une plante de même espèce, non transformée.

« L'inactivation du gène de l'amidon phosphorylase » signifie que le gène est rendu non fonctionnel, c'est-à-dire qu'il ne permet plus ou pratiquement plus l'expression d'une protéine amidon phosphorylase active, la protéine n'étant plus ou pratiquement plus exprimée, ou alors sous une forme mutée non fonctionnelle, incapable d'exercer ses propriétés enzymatiques.

L'inactivation du gène peut être réalisée par tout moyen de l'homme du métier (voir Torneycroft et al., 2001), en particulier par interruption du gène, ou extinction de l'expression génique (« gene silencing »).

Selon un mode de réalisation préféré, on introduit une mutation dans le gène codant pour l'amidon phosphorylase, qui rend ce gène non fonctionnel, à savoir qu'il devient incapable d'exprimer l'enzyme, ou que l'enzyme produite est inactive.

En particulier, la mutation peut consister en une insertion de nucléotide(s), par exemple entre l'exon 6 et l'intron 6 du gène de l'amidon phosphorylase.

L'extinction du gène peut ainsi être réalisée par insertion d'ADN-T.

La séquence SEQ ID N° 2 montre ainsi le gène de l'amidon phosphorylase d'Arabidopsis thaliana dans lequel une séquence ADN-T est insérée.

L'invention se rapporte également à l'utilisation de la séquence polynucléotidique SEQ ID N°2 pour la fabrication d'une plante avec une taille des grains d'amidon et/ou la teneur en amidon modifié. La plante obtenue selon l'invention est choisie parmi la pomme de terre, la fève, la betterave, l'épinard, le petit pois, le blé, le maïs ou le riz.

15

20

25

30

The structure of the problem of the control of the

L'ADN-T a été utilisé comme mutagène dès la fin des années 80. Chez Arabidopsis, qui ne possède pas de transposons endogènes ayant une activité permettant de faire de la mutagenèse insertionnelle, il a été utilisé préférentiellement aux transposons. La bactérie du sol Agrobacterium a la capacité de transférer un morceau de son ADN, l'ADN-T, dans le génome nucléaire des cellules de plantes. Cette propriété est très utile pour inactiver des gènes par mutagenèse d'insertion. Les seuls éléments nécessaires sont des répétitions de 24 paires de base, les séquences bordures, qui délimitent la région à transférer. L'accroissement de l'efficacité des méthodes de transformation a facilité le développement de la génétique inverse.

L'infiltration sous vide de plantes entières a permis d'augmenter l'efficacité de transformation (4 à 5 transformants par plante traitée) de même que la reproductibilité. Récemment, la méthode a encore été simplifiée avec l'apparition du « floral dip ». Les inflorescences sont simplement trempées dans une suspension d'Agrobacterium en présence d'un surfactant, le Silwet L-77 et de saccharose. Avec ces différentes méthodes, tous les transformants obtenus sont hémizygotes pour l'ADN-T, ce qui suggère une transformation tardive au cours du développement floral. La cible de transformation a été identifiée comme étant l'ovule en développement. Les mutations létales à l'état homozygote sont maintenues dans la population sous forme de plantes hétérozygotes. On obtient en moyenne une à deux insertions par plante. Les analyses de ségrégation montrent que 57 % des transformants contiennent 1 locus d'insertion, 25 % 2 locus, 8 % 3 locus et 2 % plus de 3. Une analyse moléculaire des mutants étiquetés montrent que ces insertions se font au hasard, sont stables, maintenues dans la descendance et qu'il y a peu de biais d'insertions.

L'inactivation du gène de l'amidon phosphorylase endogène peut également être obtenue par mutagenèse des cellules de plante, par exemple par irradiation U.V, par un agent mutagène chimique, ou par insertion de transposons.

10

15

20

25

30

the form the street of the contraction of the contraction of the street of the street

Les éléments transposables ont la capacité de perturber l'expression de gènes dans lesquels ils sont insérés et de générer des délétions, réarrangements, et mutations au locus cible.

Les transposons ont été les premiers agents insertionnels mutagènes utilisés chez le mais puis chez le pétunia et Anthirrhinum. Contrairement à l'ADN-T, le transposon peut être excisé du gène disrupté en présence d'une transposase. La haute fréquence de réversion de la mutation qui en résulte permet de confirmer qu'elle est induite par le transposon. La remobilisation des transposons permet aussi de générer des mosaïques : un mutant homozygote qui porte une transposase active aura des secteurs somatiques qui ont perdu le transposon Ds et restauré la fonction du gène. Ceci permet de déterminer le site d'action d'un gène en combinaison avec son patron d'expression. D'autre part, pour les transposons de type Ac/Ds, la plupart des événements de transposition se produisent à des sites génétiquement liés. S'il existe un élément transposable près d'un gène d'intérêt, il pourra donc être remobilisé pour se réinsérer dans le gène ou à proximité (Ito et al, 1999). Il est ainsi possible de faire de la mutagenèse locale dans une région d'intérêt particulier.

Une technique de mutagenèse par transposons qui peut être avantageusement utilisée est la mutagenèse par transposon Mutator confirmée par un criblage en génétique inverse (Bensen et al., 1995; Das et al., 1995). Cette technique met en œuvre les étapes consistant à croiser une lignée "Mutator" avec des hybrides des plantes d'intérêt puis à cribler les plantes F1 obtenues par PCR avec une amorce spécifique des transposons et une amorce spécifique de la séquence nucléotidique codant pour l'amidon phosphorylase. Les graines F2 obtenues à partir des plantes criblées F1 permettent d'obtenir des plantes dont le phénotype est alors analysé.

Une autre méthode pour inactiver le gène de l'amidon phosphorylase est l'injection locale d'ARN double brin (RNA interference : RNAi) (Fire, 1999). Les ARN double-brin sont clivés en petits ARN sens et antisens de 22 nucléotides environ qui vont cibler la dégradation des ARNm endogènes homologues (Zamore et al., 2000). L'expression constitutive d'ARN double brin par un transgène mettant en jeu des séquences inversées répétées placées sous le

10

15

20

25

30

المستان المراق المراق المراق المستور والمنطق والمراق والمنطق والمراق والمنطق والمراك والمنطق و

contrôle du promoteur 35S permet d'obtenir une inactivation efficace dans l'ensemble de la plante, y compris dans le méristème (Waterhouse et al., 1998). Cette stratégie est très efficace tout au long du développement des plantes.

L'inactivation du gène d'une amidon phosphorylase endogène peut être par ailleurs réalisée selon le procédé comprenant les étapes consistant à :

- a) fournir un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique antisens du gène codant pour ladite amidon phosphorylase endogène;
 - b) transformer une cellule de plante avec ledit vecteur d'expression ;
- c) régénérer la plante à partir de la cellule transformée à l'étape b, ladite plante transgénique ainsi obtenue présentant des grains d'amidon de taille accrue, d'une teneur en amidon élevée.

Une autre possibilité pour réduire l'activité de l'amidon phosphorylase dans les cellules des plantes est d'exprimer des ribozymes qui sont des molécules d'ARN qui agissent comme des enzymes catalysant spécifiquement le clivage des transcrits codant pour l'amidon phosphorylase, par des techniques connues de l'homme du métier (EP 321 021).

Il est également possible d'obtenir une plante présentant une altération de l'expression d'amidon phosphorylase par le procédé dit "transwitch" décrit dans WO90/12084.

L'inactivation du gène de l'amidon phosphorylase peut également être obtenue en infectant les plantes par des virus recombinants dans lesquels une partie de la séquence codante ou du promoteur du gène à inactiver a été introduite (virus-induced gene silencing ou VIGS) (Ratcliff et al., 2001). Pour expliquer ce phénomène, on pense que les molécules virales de polarités positives et négatives produites au cours du cycle de réplication du virus sont reconnus comme des ARN double brin et dégradées en petits ARN sens et antisens de 22 nucléotides qui vont à leur tour déclencher la dégradation des ARNm endogènes homologues. Toutefois, seuls les ARNm endogènes sont totalement dégradés alors que les ARN viraux restent détectables. La présence de petits ARN de 22 nucléotides dérivés des ARN viraux, suggère que les virus qui induisent le VIGS sont également capables d'y résister. Les avantages de

10

15

20

25

30

and the second of the second

and the contract of the contra

cette méthode sont avant tout sa simplicité et la rapidité de sa mise en oeuvre. De plus, il suffit de cloner 23 paires de base d'un gène dans le virus pour cibler spécifiquement son inactivation.

La construction des vecteurs d'expression utilisés (portant par exemple une séquence antisens du gène de l'amidon phosphorylase endogène) ou des ARNi est à la portée de l'homme du métier suivant les techniques standard.

La transformation de cellules végétales peut être réalisée par transfert des vecteurs ou des acides nucléiques dans les protoplastes, notamment après incubation de ces derniers dans une solution de polyéthylèneglycol en présence de cations divalents (Ca²⁺).

La transformation des cellules végétales peut également être réalisée par électroporation notamment selon la méthode décrite dans l'article de Fromm et al., 1986.

La transformation des cellules végétales peut également être réalisée par utilisation d'un canon à gène permettant la projection, à très grande vitesse, de particules métalliques recouvertes des séquences d'ADN d'intérêt, délivrant ainsi des gènes à l'intérieur du noyau cellulaire, notamment selon la technique décrite dans l'article de Sanford, (1988).

Une autre méthode de transformation des cellules végétales, est celle de la micro-injection cytoplasmique ou nucléaire.

Selon un mode de réalisation particulièrement préféré du procédé de l'invention, les cellules végétales sont transformées par biolistique, c'est-à-dire par projection, au moyen d'un canon à particules, de microparticules recouvertes des séquences nucléotidiques à transférer (J. Finner, 1992).

Selon un autre mode de réalisation du procédé de l'invention, les cellules végétales sont transformées par un vecteur selon l'invention, ledit hôte cellulaire étant susceptible d'infecter lesdites cellules végétales en permettant l'intégration dans le génome de ces dernières, des séquences d'ADN d'intérêt initialement contenues dans le génome du vecteur susmentionné.

Avantageusement, l'hôte cellulaire susmentionné utilisé est Agrobacterium tumefaciens, notamment selon la méthode décrite dans l'article

15

20

25

30

The transfer of the control of the c

the second of the second of

d'An et al., 1986, ou encore Agrobacterium rhizogenes, notamment selon la méthode décrite dans l'article de Jouanin et al., 1987.

De manière préférentielle, la transformation des cellules végétales est réalisée par le transfert de la région T du plasmide circulaire extra-chromosomique inducteur de tumeurs Ti d'Agrobacterium tumefaciens, en utilisant un système binaire (Watson et al.).

Pour ce faire, deux vecteurs sont construits. Dans un de ces vecteurs, la région d'ADN-T a été éliminée par délétion, à l'exception des bords droit et gauche, un gène marqueur étant inséré entre eux pour permettre la sélection dans les cellules de plantes. L'autre partenaire du système binaire est un plasmide Ti auxiliaire, plasmide modifié qui n'a plus d'ADN-T mais contient toujours les gènes de virulence *vir*, nécessaires à la transformation de la cellule végétale. Ce plasmide est maintenu dans *Agrobacterium*.

Parmi les terminateurs de transcription pouvant être utilisés, on peut citer le terminateur polyA 35S du virus de la mosaïque du chou-fleur (CaMV), décrit dans l'article de Franck et al., (1980), ou le terminateur polyA NOS, qui correspond à la région en 3' non codante du gène de la nopaline synthase du plasmide Ti d'*Agrobacterium tumefaciens* souche à nopaline (Depicker et al., 1982).

Parmi les promoteurs de transcription pouvant être utilisés, on peut citer notamment :

- le promoteur 35S, ou avantageusement le promoteur constitutif double 35S (pd35S) du CaMV, décrits dans l'article de Kay et al., 1987;
- le promoteur PCRU du gène de la cruciférine de radis permettant l'expression des séquences associées uniquement dans les semences (ou graines) de la plante transgénique obtenue ;
- les promoteurs PGEA1 et PGEA6 correspondant à la région 5' non codante des gènes de la protéine de réserve de graines, GEA1 et GEA6, respectivement, d'*Arabidopsis thaliana* (Gaubier et al., 1993) et permettant une expression spécifique dans les graines ;
- le promoteur chimérique super-promoteur PSP (Ni M et al., 1995), constitué de la fusion d'une triple répétition d'un élément activateur transcriptionnel du promoteur du gène de l'octopine synthase d'*Agrobacterium*

tumefaciens, d'un élément activateur transcriptionnel du promoteur du gène de mannopine synthase et du promoteur mannopine synthase d'Agrobacterium tumefaciens;

- le promoteur actine du riz suivi de l'intron actine de riz (PAR-IAR) contenu dans le plasmide pAct1-F4 décrit par Mc Elroy et al., 1991;
 - le promoteur HMGW (High Molecular Weight Glutenine) d'orge ;
- le promoteur du gène de γ zéine de maïs (P γ zéine) contenu dans le plasmide p γ 63, et permettant l'expression dans l'albumen des semences de maïs.

10

15

20

25

30

5

Parmi les cellules végétales susceptibles d'être transformées conformément à la présente invention, on peut citer celles de la pomme de terre, la fève, la betterave, l'épinard, le petit pois, le blé, le maïs ou le riz.

La présente invention permet aussi d'obtenir une plante ou partie de plante telle que notamment la pomme de terre, le blé, le maïs ou le riz, produisant des grains d'amidons de taille accrue, ou une teneur élevée en amidon.

Par « partie de plante », on entend notamment les organes de réserve naturellement riches en amidon, tels que les graines ou les tubercules. Par « partie de plante », on entend également les cellules de ladite plante.

L'extraction de l'amidon produit peut être réalisée selon les techniques standard connues de l'homme du métier. La solubilisation de l'amidon est également connue de l'homme du métier et peut être réalisée par trempage et fractionnement du grain d'amidon, ou par exemple par chauffage. De manière alternative, on peut utiliser des enzymes déstructurent l'amidon, telles que les amylases.

L'amidon produit peut également être utilisé dans de nombreuses industries : industrie du papier et du carton, industrie des adhésifs, industrie textile, industrie pharmaceutique (pour la formulation des médicaments), etc.

L'amidon produit peut également subir d'autres modifications, en particulier des modifications chimiques telles qu'un traitement acide, une oxydation, une estérification, etc avant son utilisation.

Cet amidon peut être utilisé pour la préparation de produits dérivés, notamment de produits alimentaires.

Les figures et exemples suivants illustrent l'invention sans en limiter la portée.

LEGENDE DES FIGURES:

La <u>figure 1</u> est un schéma représentant le génome d'Arabidopsis 10 thaliana.

La <u>figure 2</u> est un graphe montrant les niveaux relatifs d'accumulation d'amidon dans la lignée mutante par rapport à la lignée sauvage de référence (WS).

La <u>figure 3</u> est une comparaison de profils d'analyse spectrophotométrique d'amidon des lignées sauvage et mutante après chromatographie d'exclusion stérique sur matrice de sépharose CL-2B.

La <u>figure 4</u> est une comparaison de photographies de vues au microscope électronique à transmission, de grains d'amidon (agrandissement x3000).

20

25

30

15

EXEMPLES:

1. Description de la lignée mutante:

Les inventeurs ont étudié les phénotypes d'une lignée mutante d'*Arabidopsis thaliana*, produit par interruption d'un gène de l'amidon phosphorylase (locus désigné AtPHO-1).

Cette lignée (DDS72) est l'une des 50 000 lignées mutantes produites par insertion aléatoire d'ADN-T, comme décrit par Balzuergue et al., 2001.

La lignée mutante DDS72 d'*Arabidopsis thaliana* étudiée présente une insertion d'ADN-T à la jonction de l'exon 6 et de l'intron 6 (cf <u>figure 1</u> et SEQ ID N° 2).

15

20

25

30

2. Analyse enzymologique de la lignée mutante :

Afin de déterminer l'impact de l'insertion de l'ADN-T au locus AtPHO-1 sur l'activité des amidon-phosphorylases, les inventeurs ont effectué des zymogrammes à partir d'extraits cellulaires de diverses lignées mutantes et sauvages (WS). Les zymogrammes ont été réalisés dans deux conditions différentes.

- Extraction des protéines des feuilles

Les feuilles sont broyées à 4°C à l'aide du Polytron Blender dans le tampon suivant : 50 mM NaH₂PO₄, 0,5 M NaCl. Le broyat est centrifugé 5 minutes à 13000 rpm à 4°C et on récupère le surnageant contenant les protéines solubles.

- Electrophorèse en gel de polyacrylamide

Les gels sont réalisés avec les chambres d'électrophorèse MiniProtean II commercialisés par BioRAD (Richmond, CA, USA). Les gels ont une épaisseur de 1,5 mm. La concentration finale en monomère est de 7,5% (p/v) pour le gel de séparation, il contient également 0,45% de glycogène de foie de lapin ou 0,2% d'amidon de pomme de terre. Il est tamponné par le Tris/HCl 110mM pH 7,2. Le gel de concentration à 2,5% final en monomère est tamponné par le Tris/H₃PO₄ 60mM pH 7,3. Le tampon de migration utilisé pour l'électrophorèse est le Glycine/Tris 40mM pH 8,5.

A 100 μ g d'extrait protéique, sont ajoutés 10 μ l de Tris/H₃PO₄ 60mM pH 7,3 et 20 μ l de tampon de chargement : saccharose 25% (p/v), bleu de bromophénol 0,001%.

La migration se déroule à 4°C durant 2h30 à 15mA et 250V. A l'issue de celle-ci, le gel est équilibré dans le Citrate/NaOH 100mM pH 7,0 pendant 10 minutes avant d'être incubé toute la nuit à température ambiante dans le citrate/NaOH 100mM pH 7,0, Glucose-1-phosphate 50 mM.

A cette concentration, les phosphorylase fonctionnent dans le sens de la synthèse des polysaccharides en ajoutant un résidu de glucose en extrémité non-réductrice des glycanes disponibles par l'intermédiaire d'une liaison α -1,4. L'activité est ensuite révélée par coloration du gel à l'iode.

and on the figure of the first of the property of the first of the

10

15

20

C'est la forme de migration rapide (sur glycogène ou amidon) qui disparaît totalement dans le mutant au locus AtPHO-1.

3. Impact de la mutation sur le polysaccharide de réserve :

- Extraction d'amidon des feuilles d'Arabidopsis thaliana

Les feuilles d'A. thaliana sont prélevées en fin de photopériode puis rincées deux fois dans un grand volume d'eau désionisée (afin de retirer les débris non désirés). Dans la glace, on broie le matériel dans 15-25 ml de tampon d'extraction (MOPS 100 mM pH 7.2, EDTA 5 mM, Ethylène glycol 10%) à l'aide du Polytron Blender (broyeur de tissus) jusqu'à obtenir un extrait bien homogène sans aucun tissu intact. On passe l'extrait 4 x 15 secondes au sonicateur « continu » et entre chaque sonication, on plonge le tube dans la glace. Centrifuger 15 minutes à 3200 g à 4°C. Le culot est repris dans 20 ml de Percoll (Amersham Biosciences) à 90% et centrifugé 40 minutes à 10000 g dans un tube en verre de type Corex. On retire les débris en surface et le surnageant. Le culot d'amidon est rincé cinq fois par de l'eau désionisée avant son analyse.

- Dosage de l'amidon

L'amidon est dosé à l'aide du kit Enzytec commercialisé par Diffchamb (Lyon, France). Les glucanes sont digérés par une amyloglucosidase qui hydrolyse les liaisons O-glycosidiques α -1,4 et α -1,6. Les molécules de glucose ainsi libérées sont ensuite phosphorylées en position 6 par une hexokinase. Le glucose-6-phosphate produit est ensuite oxydé en gluconate-6-P par une G6P déshydrogénase en réduisant le NADP en NADPH. Cette dernière réaction est suivie au spectrophotomètre à 365 nm.

La quantité d'amidon dosée est présente au tableau 1 :

Tableau 1:

30

| Lignée | Quantité d'amidon (en mg/g de feuilles) |
|------------------------|---|
| WS (lignée sauvage) | 1,16 |
| AtPHO-1 (lignée DDS72) | 2,78 |

10

15

20

25

La <u>figure 2</u> présente les niveaux relatifs d'accumulation d'amidon dans les différentes lignées par rapport à la lignée sauvage de référence (WS).

La structure de l'amidon est ensuite analysée par chromatographie d'exclusion stérique sur matrice de sépharose CL-2B.

- Fractionnement de l'amidon

Le fractionnement est réalisé par chromatographie d'exclusion stérique sur matrice de sépharose CL-2B (Amersham-Biosciences, Suède).

La colonne possède un diamètre interne de 0,5 cm et une hauteur de 65 cm. Equilibrée dans la soude 10 mM, son débit est de 12 ml/heure. La préparation de l'échantillon d'amidon est effectuée comme suit : on dissout 1,5mg d'amidon natif dans 200 µl de DMSO 100% à 100°C pendant 10 minutes. Le polysaccharide est ensuite précipité par 4 volumes d'éthanol pur à -20°C pendant 30 min. Après centrifugation à 5000 g pendant 5 minutes, le culot d'amidon est dissous dans 500 µl de soude 10 mM puis déposé sur la colonne. Les fractions de 300 µl sont analysées par spectrophotométrie à l'iode.

- Détermination de la λ_{max} du complexe iode-polysaccharide :

La longueur du maximum d'absorbance du complexe formé par l'iode avec les polysaccharides est déterminée par spectrophotométrie. 100 µg d'amidon sont dissous dans le DiMéthylSulfOxyde (DMSO) 100% durant 10 minutes à 100°C. Cette solution est ensuite ramenée à 10% en DMSO. A 400 µl de cette solution, sont rajoutés 100 µl d'une solution d'iode 0,02% l₂ et 0,2% Kl. Le spectre d'absorption est réalisé entre 400 et 700 nm.

On peut également déterminer les quantités de polysaccharides présentes dans chaque fraction à l'aide du kit de dosage Enzytec.

Il ne semble pas y avoir de modification particulière de la structure de l'amidon de la lignée mutante AtPHO-1 si on fait la comparaison entre les deux profils présentés à la <u>figure 3</u>.

20

25

30

- 4. Analyse de la structure de l'amidon accumulé par la lignée AtPHO-1 par microscopie électronique :
- Préparation des échantillons pour la microscopie électronique à transmission

Les échantilions sont inclus dans l'agar à 3% dans l'eau. Ils sont ensuite traités au PATAg : acide périodique-thiosemicarbazide-argent avec un temps d'incubation de 20 minutes dans l'acide périodique. On réalise ensuite une inclusion dans une résine hydrophile (nanoplast) pendant 10 jours avant de consolider la préparation par une inclusion dans une résine LR-White Hard grade. Les coupes sont effectuées à l'ultramicrotome (microme MT-7000) avec une épaisseur de 60 à 100 nm. Les observations sont effectuées au MET (Jeol 100S) à 80keV (figure 4).

Les images obtenues ont été analysées en repérant les paramètres suivants :

- surface totale,

- diamètre équivalent,
- rapport des différentes longueurs.

Les valeurs sont traitées grain par grain.

S'agissant de la lignée sauvage, les tailles sont très variées : on note la présence importante d'assez gros grains mais aussi de quelques très petits. Sur 556 grains analysés, le diamètre équivalent moyen est de 1.27 µm. Les grains de forme allongée semblent majoritaires.

S'agissant de la lignée mutante, les grains sont de grosse taille et de formes plus arrondies (convexes) avec une présence de grains anguleux. 256 grains ont été analysés.

L'analyse statistique montre que les grains d'amidon de la lignée mutante au locus AtPHO-1 sont en moyenne plus gros que ceux de la lignée sauvage.

Ainsi, deux modifications majeures sont observées en ce qui concerne l'amidon dans la lignée mutante au locus AtPHO-1 chez *A. thaliana* :

1) une augmentation de la taille moyenne des grains d'amidon dans la lignée mutante,

10

20

25

30

2) une augmentation significative de la quantité d'amidon accumulée dans les feuilles.

5. Interaction entre l'amidon phosphorylase, l'amidon synthase, et les enzymes de branchement :

La phosphorylase est l'une des premières enzymes impliquées dans la biosynthèse de l'amidon ; qui apparaît dans les amyloplastes de l'endosperme du maïs. L'enzyme continue à présente tout au long du processus de biosynthèse de l'amidon et est la seconde enzyme la plus abondante dans ce processus (après l'enzyme Ilb de branchement). Des études de zymogrammes sur gels natifs ont permis d'identifier une zone où trois activités différentes sont présentes (amidon synthase soluble SSS ou SS; enzymes de branchement SBE, et phosphorylase), suggérant l'existence d'un complexe incluant les enzymes responsables de ces activités. De plus le fractionnement enzymatique couplé à des zymogrammes a montré une interaction entre l'amidon phosphorylase et les enzymes de branchement.

Ces zymogrammes ont fait appel aux conditions suivantes :

Le principe des zymogrammes est de soumettre les enzymes à une séparation par électrophorèse, les gels d'électrophorèse étant ensuite trempés dans une solution déclenchant la réaction enzymatique là où l'enzyme a migré.

Pour révéler l'amidon phosphorylase, la solution mise en contact avec le gel contient du glucose 1-phosphate, substrat de l'enzyme. La réaction enzymatique produit la génération et l'élongation de glucane linéaire. Les bandes bleues apparaissent là où l'enzyme a migré.

Pour révéler l'amidon synthase, la solution mise en contact avec le gel contient de l'amylopectine et de l'ADP-glucose, substrats de l'enzyme. La réaction enzymatique produit l'élongation des chaînes d'amylopectine avec l'ADP-glucose. Les bandes bleues apparaissent là où l'enzyme a migré.

Pour révéler les enzymes de branchement (SBE), la solution mise en contact avec le gel contient du glucose 1-phosphate, substrat de l'enzyme, et une phosphorylase b exogène (de lapin). La réaction enzymatique produit la génération et l'élongation de glucanes linéaires avec le glucose 1-phosphate,

and the state of the

15

25

30

glucanes qui sont branchés par les SBE. Des bandes brunes apparaissent là où l'enzyme a migré.

D'autres études chez des mutants du maïs et des maïs doubles transgéniques (a/aSBE2b et a/s SSI) ont montré que le domaine des activités enzymatiques multiples observé sur les gels natifs était composé d'au moins la SSI, SBE2b et la phosphorylase. Sans être liés par cette théorie, il est probable au vu de l'interaction de la phosphorylase avec les enzymes directement impliquées dans la biosynthèse d'amidon, que l'amidon phosphorylase est impliquée également dans la biosynthèse de l'amidon.

En raison de l'existence de ce complexe et parce que la phosphorylase apparaît de manière précoce par rapport à l'AGPase ou la SSI dans l'endosperme de maïs, on peut émettre l'hypothèse que l'amidon phosphorylase, en utilisant la glucose 1-phosphate, génère une chaîne naissante de polymère de glucose qui agirait comme amorce pour les activités des enzymes SBE2b et SSI dans l'amyloplaste du maïs.

6. Vérification de la compartimentation subcellulaire de PHO1 :

Il existe, outre PHO1, une deuxième phosphorylase chez *Arabidopsis* 20 *thaliana*: PHO2.

D'après les prédictions bioinformatiques, la localisation subcellulaire de PHO2 serait restreinte au cytosol de la cellule, tandis que PHO1 serait dirigée vers le chloroplaste. Pour confirmer la localisation subcellulaire de PHO1, les inventeurs ont procédé à une purification des chloroplastes, suivie d'un zymogramme des activités phosphorolytiques, c'est-à-dire en suivant l'activité d'une forme cytosolique de β-amylase (Zeeman et al., 1998) correspondant au gène At4g15210 (gène *ram-1* décrit dans Laby et al., 2001).

a) purification des chloroplastes :

La purification des chloroplastes a été réalisée en suivant un protocole standard :

Des plantes âgées de trois à quatre semaines ont été laissées dans le noir complet à 4°C pendant 48 heures. Les feuilles (10 g) ont été recueillies à

15

20

25

4°C et homogénéisées dans 200 ml de sorbitol 330 mM, MES 25 mM, pH 6,5, MgCl₂ 5 mM, isoascorbate 2 mM (tampon de purification). L'homogénat a été filtré à travers trois couches de Miracloth et centrifugé 3 minutes à 2500 g à 4°C. Le supernageant correspond à la fraction enrichie en cytosol (CytoEF). Le culot (contenant les chloroplastes) a été resuspendu dans 500 μl du même tampon et chargé sur un gradient discontinu de Percoll : 2 ml de Percoll 65% (fond du tube), 2 ml de Percoll 45%, 2 ml de Percoll 20% (haut du tube). L'échantillon a été centrifugé pendant 30 minutes à 4200 g et 4°C. Le culot formé à l'interface entre les couches de Percoll à 45% et 65% a été recueilli et dilué dans deux volumes du tampon de purification puis centrifugé à 1800 g à 4°C pendant 2 minutes. Le culot a ensuite été lavé deux fois dans le même tampon et resuspendu dans 200 μl du tampon de purification.

b) Zymogramme:

Le gel de polyacrylamide (7,5%) contient du glycogène de foie de lapin (0,6%). Les puits ont été chargés avec 100 µg de protéines et l'extrait a été soumis à une migration à 4°C en conditions natives à raison de 15 mA/gel pendant 2 heures. Le gel a ensuite été incubé pendant une nuit à température ambiante dans un milieu tamponné (Citrate de sodium 100 mM pH 7,0 + Glucose 1-phosphate 20 mM). Le gel a enfin été immergé dans une solution d'iode qui permet de révéler les zones où des activités enzymatiques ont modifié la structure de l'amidon (les zones non soumises à l'action d'enzymes de modification se colorent en orange).

Les résultats confirment que PHO1 est localisée dans le stroma du chloroplaste tandis que PHO2 est une protéine exclusivement cytosolique.

BIBLIOGRAPHIE

- An G. (1986), Plant Physiol. 81: 86-91
- 5 Balzergue et al. (2001) Bio Techniques, Vol 30, 496-504
 - Bensen et al. (1995), The Plant Cell, Vol. 7, 75-84
 - Das et al. (March 1995), The Plant Cell, Vol. 7, 287-294

10

- Depicker et al. (1982) J. Mol. Appl. Genet., 1, 561-573
- Finner J. et al. (1992), Plant Cell Reports, 11, 323-328
- Fire et al. (1998) Nature 391, 806-811
 - Franck et al. (1980) Cell. 21,285-294
 - Fromm et al. (1986) Nature, vol. 319, 791-793

20

- Gaubier et al. (1993) Mol. Gen., 238, 409-418
- Ito et al. (1999) Plant J., Vol 17, 433-44.
- 25
- Jouanin (1987) Plant. Sci., 53, 53-63
- Kay (1987) Science, 236, 1299-1302
- Laby et al., (2001) Plant Physiol., 127(4):1798-807

- Mc Elroy (1991) Mol. Gen. Genet. 231 : 150-160
- Ni et al. (1995) Plant J., 7, 661-676

- Ratcliff et al. (2001) Plant J. 25, 237-245
- Ruiz et al. (1998) Plant Cell 10, 937-946
- Sanford J.C., (1988) Trends in Biotechnology, 6, 299-302
- Sonnewald et al., (1995) Plant. Mol. Biol. 27, 567-576
- Thorneycroft et al., (2001) Journal of Experimental Botany, 52, 361:1593-1601
 - Waterhouse et al. (1998) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 95, 13959-13964
- Watson et al. ADN recombinant, Ed. De Boeck Université, p 273-292
 - Zamore et al., (2000) Cell 101, 25-33 Ecole thématique Biologie végétale 2001
- 20 Zeeman et al., (1998) Plant. Cell., 10(10):1699-712

10

15

20

25

30

REVENDICATIONS

- 1. Procédé pour augmenter la taille des grains d'amidon et/ou la teneur en amidon d'une plante ou d'une partie de plante, dans lequel on inactive le gène d'une amidon phosphorylase dans les cellules de la plante.
- 2. Procédé pour l'obtention de plantes ou parties de plante produisant des grains d'amidon de taille accrue ou à teneur élevée en amidon, ledit procédé comprenant l'inactivation du gène d'une amidon phosphorylase dans les cellules de la plante.
 - 3. Procédé selon la revendication 2, comprenant les étapes consistant à inactiver, par insertion de nucléotide(s), le gène codant pour ladite amidon phosphorylase endogène dans une cellule de plante, et régénérer la plante à partir de la cellule transformée, ladite plante transgénique ainsi obtenue présentant des grains d'amidon de taille accrue, et/ou une teneur en amidon élevée.
 - 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, dans lequel la plante est la pomme de terre, la fève, la betterave, l'épinard, le petit pois, le blé, le maïs ou le riz.
 - 5. Cellule végétale susceptible d'être obtenue par le procédé selon l'une quelconque des revendication 2 à 4.
 - 6. Plante transgénique comprenant une cellule végétale selon la revendication 5.

- 7. Graine issue de la plante selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'elle a sa taille accrue, et/ou une teneur en amidon modifiée.
- 5 8. Utilisation de la séquence polynucléotidique SEQ ID N°2 pour la fabrication d'une plante avec une taille des grains d'amidon et/ou la teneur en amidon modifiée.
- 9. Utilisation selon la revendication 8 caractérisée en ce que la plante obtenue est choisie parmi la pomme de terre, la fève, la betterave, l'épinard, le petit pois, le blé, le maïs ou le riz.

1/3

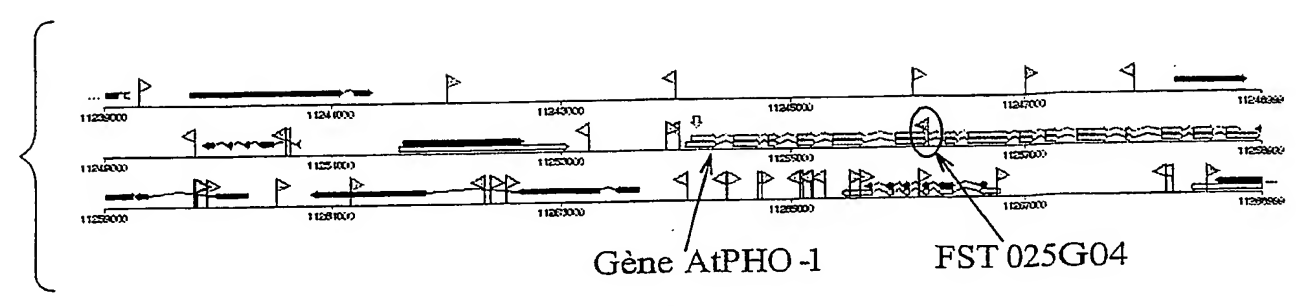


FIG.1

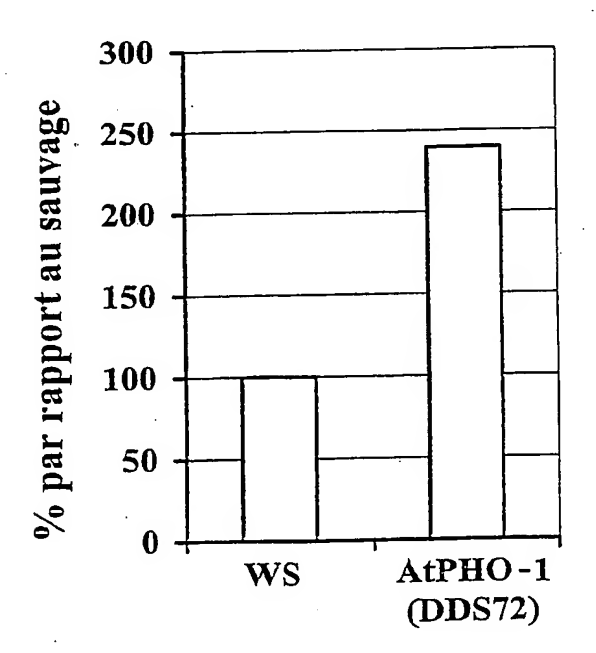


FIG.2

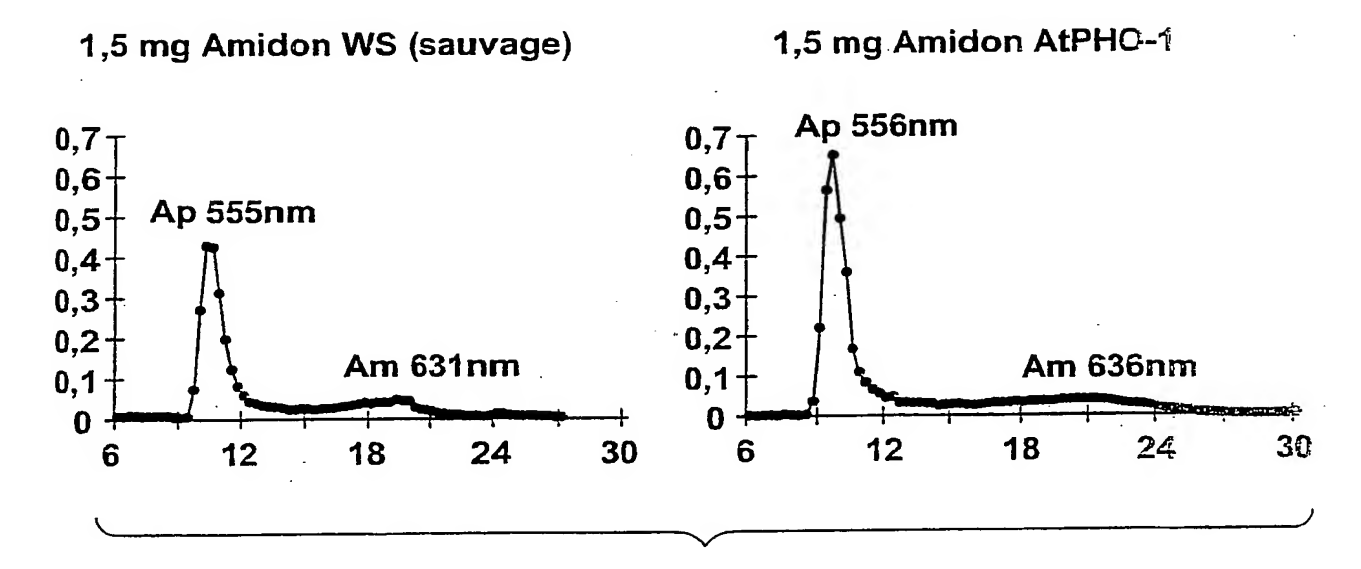


FIG.3

3/3

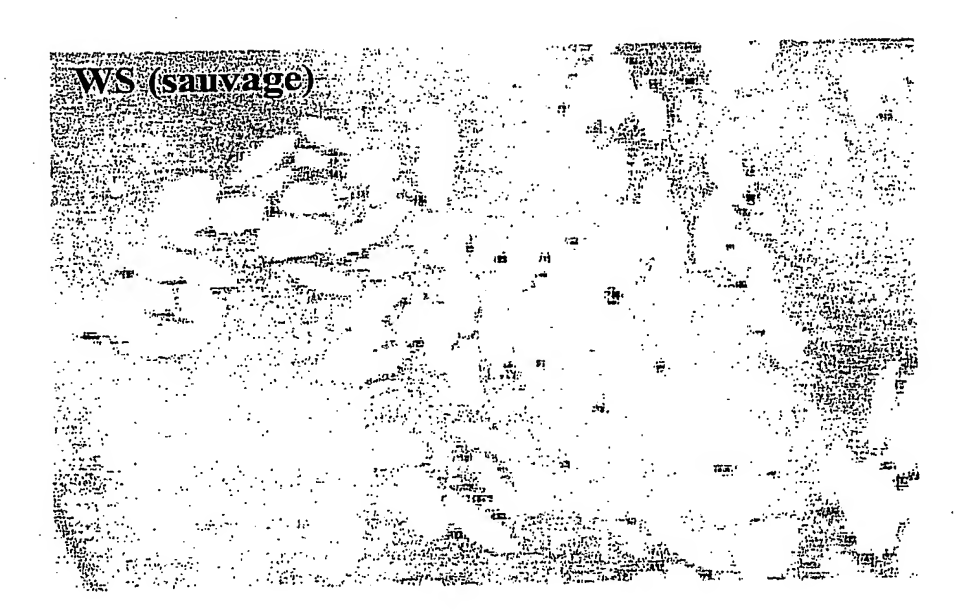
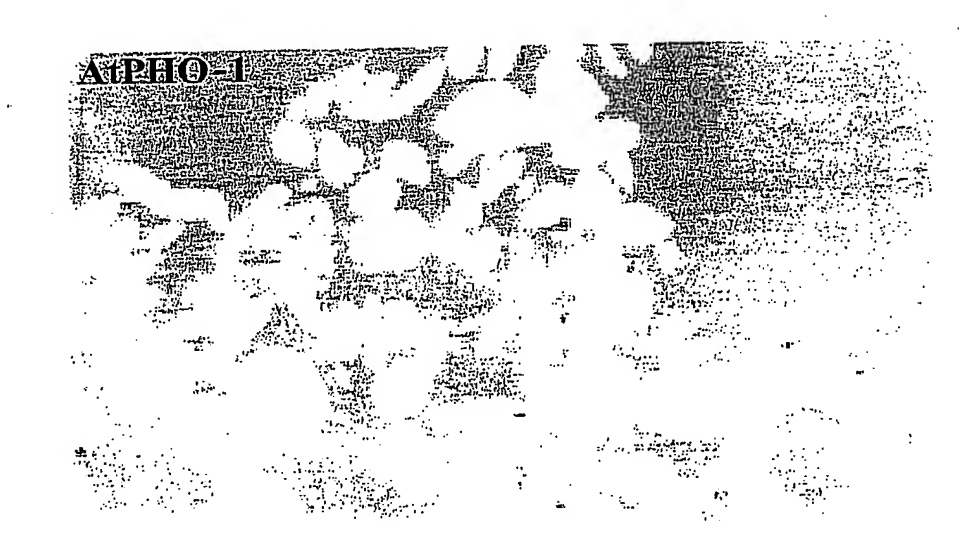


FIG.4



1/10

SEQUENCE LISTING

<110> GENOPLANTE-VALOR-SAS <120> Procédé d'amélioration des plantes <130> BET 05P0304 <160> <170> PatentIn version 3.1 <210> <211> 4717 <212> ADN <213> Arabidopsis thaliana <400> 1 60 atggatacga tgcgaatctc cggtgtatca accggagctg aggttttaat acaatgcaat 120 tccttatcaa gcctcgtttc tcgtcgttgc gacgacggaa aatggcgaac gagaatgttt ccggcgagaa acagagactt gcgtccatcg ccgacgagaa gatccttttt gtcggtgaaa 180 tctatctcta gcgaaccgaa agccaaagta accgacgcag ttctcgattc cgaacaaggt 240 ctcattctaa tacttgcttt ctaataagaa ttagggtacg gaatttgaat tttatagtga 300 360 atgttgtgaa gtaactgatt cgtattcctt gggattttgt ttttgtgttg attgattttc 420 agaagtgttt attagctcga tgaatccgtt tgcgccagat gctgcttcgg tagcttcgag. tatcaagtac cacgcggagt ttacgccatt gttttcaccg gagaagtttg agttgccaaa 480 540 ggcgttcttt gcgactgcgc aaagtgttag agatgctttg atcatgaatt ggaatgcaac 600 ttatgagtat tacaacagag tgaatgtgaa acaagcgtat tatttgtcaa tggagttttt 660 gcaggttttg gtttttactc atttctttga gtgattttgt tcttggttgt tatctaacta 720 ttttacattg tagggtagag ccttatcgaa tgccgtgggt aaccttgggc ttaatagcgc 780 ttatggtgat gctttgaaga ggcttggttt tgatttggaa agcgtggcta gtcaggtgag ttgttaacca tgttgattat tatgcattaa ccgatgttta ttactaacag acgtcttaga 840 900 gatgatcgtc tttgcgagtc tattgtttgg ttttacagag ctgttatctt ctttatatgt 960 actgagatgc tagatacttc acttccattt tgtaggagcc agatcctgca cttgggaatg 1020 gtggactcgg gagacttgcc tcgtgttttt tggattccat ggcaactttg aattatccgg 1080 cttggggtta tggacttaga tacaagtatg gcttgttcaa acagagaatt acaaaagatg gacaggagga agctgcagaa gattggcttg aggtcttatt ctcttattct tttctcatac 1140 agcgtttgct attgaacagt atttcctaat ttgtactctc ttgtagcaat gctgagcagt 1200 ggacatgttt attggcttac ctgtttcttt cagctaagca atccttggga aatagtcaga 1260 1320 aatgatgtct catatcctat taagttctat gggaaagtgg tttttggatc agatggtaag

the same of the

and the same of th

1380 aaacggtgga ttggtggaga agacattgtt gctgttgctt atgatgttcc tatacctggt 1440 tataaaacta agacaactat caatctgcgg ctctggtcaa caaaagctcc ttccgaagat 1500 tttgatttat cttcatataa ctctgggaag catactgagg cagcagaagc tctattcaac 1560 gctgaaaagg tttgtatctt cattaagttt catttaaagt tgctttcaca attttgtttt ttcgaccatg atctatttac aagatccttc tagtaattgg aatagtgcat atatctttaa 1620 1680 aattgagtga gaaccagcag aaatgaatat gttatcacag agagattagt cttgcgtcac 1740 ttgtgcttgt ttatataacg agcttttgat gtgtatatac tgaaaagtgg ttgtttctt cccttccctc ctgatggaat tagatttgct tcgtgcttta ccccggagat gagtcaactg 1800 aaggaaaggc tcttcgtctg aagcaacaat acactctgtg ctcagcctcg ctacaagata .1860 1920 tcgtagcacg ttttgagaca aggtctggag gaaacgtcaa ctgggaagaa tttccagaga 1980 aggttgcagt gcagatgaat gacactcacc ctaccctatg cattcctgag ctaatgagga 2040 ttctaatgga tttaaaagga ctaagctggg aagacgcttg gaaaatcaca caaaggtact 2100 aaaaatgact gaactaattg tcgggcatgc tacatatgtg tctatttgtt cctatattta 21.60 gtctctggtg cttgtcccaa ataaaagata gtttacaaga atgaaacctg caacgtgttt 2220 ctcaaaagtt aataattttt ttaggactgt ggcatacaca aaccatacag tcttgcctga 2280. ggcactggag aagtggagtt tagaactcat ggagaaattg cttcctcgtc atgtggagat tatcgaaaag attgatgagg aggtcatccc tgaacaacat atcaaatgtc tcttctattt 2340 2400 ttttcatatc gggtctaatt tgtactttca tgtattgcag ctagttcgca caattgtttc 2460 agagtatggc accgcggatc ctgacttact tgaagaaaaa ctgaaggcaa tgaggatctt 2520 ggaaaatgtc gagttgcctt ctgcctttgc agatgtgatc gtgaagccgg tgaacaaacc 2580 agttactgca aaagatgctc aaaatggcgt gaaaacggaa caagaagagg aaaaaactgc 2640 tggagaggaa gaggaagacg aagttatccc agaaccaaca gtagaacccc ccaagatggt 2700 ccgtatggcc aaccttgctg ttgtgggtgg tcatgctgta aatggcgttg cagagataca 2760 cagtgaaata gtgaagcagg acgtgtttaa tgatttcgta caggtaaaca ttctaactag 2820 tgaagcatga tgctataaaa tgctctacag ggaagaacac aactctcatc gttcaatatt 2880 ctatattttt tgcagttgtg gccagaaaaa tttcagaaca aaacaaatgg agtaacacca 2940 aggcgatgga ttcgtttttg caacccatat ttaagtgata ttataactaa ctggataggc 3000 acagaagact gggtcttaaa taccgaaaag gttgcggaac taagaaaggt atgtacttta

tcagattcaa tgttgtttca catgctgtta tctttattgg gcgacattgg ttatcattgt

ttggtctttc tccagtttgc agataatgaa gatctccaat ctgagtggag ggcagcaaag

refinition of the contraction of

3060

WO 2005/097999

| aagaagaaca | agttgaaggt | tgtatcactt | atcaaggaaa | gaactggata | tactgtcagc | 3180 |
|------------|------------|------------|------------|------------|--------------|------|
| cccgatgcaa | tgttcgacat | tcaggtcagt | tccaatggat | cttggttact | tttagattga | 3240 |
| tgagttgttt | gcttgggttt | ttcggtttga | gaagtccttt | acgcaactct | gagtagctta | 3300 |
| tgtagattct | tttctttttg | cattgaaaac | tttttgcaga | tcaagcgtat | acatgagtac | 3360 |
| aagcgacaac | tgctaaatat | cttgggaatt | gtttaccgct | acaaaaagat | gaaggaaatg | 3420 |
| agtgctagtg | agagagagaa | agcatttgtt | ccaagagttt | gcatatttgg | gggaaaagca | 3480 |
| tttgccacat | atgtgcaagc | taagagaatt | gttaaattta | tcacagatgt | tgcgtctaca | 3540 |
| attaaccatg | atccagaaat | aggtgacctc | cttaaggtat | atatctactt | acgttcttgt | 3600 |
| attagtcgta | ttctcaagcg | tataacggaa | aatctgcaat | aattatctgg | tttttgcatc | 3660 |
| tgtggagatt | ggcacttact | aattagaagt | gttaactaaa | catgtaggtt | atctttgttc | 3720 |
| ctgattacaa | tgtcagtgtt | gctgaattgc | tcattccagc | aagtgagctt | tctcagcaca | 3780 |
| tcaggtaaaa | acttctttgg | cttagtcaca | ttatagtttt | tggtcacaac | tccatgaagt | 3840 |
| taaaatattg | aaattgagat | aaccggtaaa | ccatgaactg | gactagtttc | tcttttttc | 3900 |
| ataagaactt | tagaaacaaa | tcctgacaca | aggaacaata | tgtttcggtt | acatttatga | 3960 |
| aaggttataa | tcaatggcac | tcatactttt | tgctggagac | taagagtttc | tctctgcagt | 4020 |
| actgctggga | tggaagctag | tgggacaagc | aacatgaaat | tttcgatgaa | cggttgcgtt | 4080 |
| ttgattggaa | ccttggatgg | ggcgaatgtc | gagattagag | aagaagttgg | agaagaaaat | 4140 |
| ttcttcctct | ttggtgccaa | agctgatcag | attgtgaacc | tcaggaagga | gagagcagag | 4200 |
| ggaaaggtat | atactatttg | aagagttaac | cttaccatgc | ttctgtttta | gcatcaacaa | 4260 |
| gaatttgatt | tttgacctgg | ctcttggcat | tccagtttgt | tcccgatcct | acttttgaag | 4320 |
| aagtcaagaa | gttcgttgga | agcggcgtct | ttggctcaaa | tagctatgat | gaactaatcg | 4380 |
| gctctttgga | aggaaacgaa | ggctttggac | gagcggatta | cttcctagtt | ggcaaagact | 4440 |
| ttcctagtta | catcgaatgc | caagaaaaag | tcgacgaggc | ataccgagac | : cagaaagtaa | 4500 |
| gtactaatgc | attttctttg | aacatcaagc | taataatgtt | gactaaaata | tgaaacttac | 4560 |
| tcaaatatca | aaccttgaaa | ttgctgttaa | atgattacag | agatggacga | a gaatgtcaat | 4620 |
| aatgaacaca | gcaggttcat | tcaagtttag | cagtgaccgg | acgatccacg | g aatacgccaa | 4680 |
| agacatatgg | aatattaagc | aagtggaact | tccatga | | | 4717 |
| | | | | | | |

<210> 2 <211> 10870

<212> ADN <213> Arabidopsis thaliana

WO 2005/097999 PCT/FR2005/000753

<221> misc_feature <222> (2040)..(8192) <223> séquence ADN-T

<400> 2 atggatacga tgcgaatctc cggtgtatca accggagctg aggttttaat acaatgcaat . 60 120 tccttatcaa gcctcgtttc tcgtcgttgc gacgacggaa aatggcgaac gagaatgttt 180 ccggcgagaa acagagactt gcgtccatcg ccgacgagaa gatccttttt gtcggtgaaa 240 tctatctcta gcgaaccgaa agccaaagta accgacgcag ttctcgattc cgaacaaggt 300 ctcattctaa tacttgcttt ctaataagaa ttagggtacg gaatttgaat tttatagtga atgttgtgaa gtaactgatt cgtattcctt gggattttgt ttttgtgttg attgattttc 360 420 agaagtgttt attagctcga tgaatccgtt tgcgccagat gctgcttcgg tagcttcgag 480 tatcaagtac cacgcggagt ttacgccatt gttttcaccg gagaagtttg agttgccaaa 540 ggcgttcttt gcgactgcgc aaagtgttag agatgctttg atcatgaatt ggaatgcaac 600 ttatgagtat tacaacagag tgaatgtgaa acaagcgtat tatttgtcaa tggagttttt 660 gcaggttttg gtttttactc atttctttga gtgattttgt tcttggttgt tatctaacta 720 ttttacattg tagggtagag ccttatcgaa tgccgtgggt aaccttgggc ttaatagcgc 780 ttatggtgat gctttgaaga ggcttggttt tgatttggaa agcgtggcta gtcaggtgag ttgttaacca tgttgattat tatgcattaa ccgatgttta ttactaacag acgtcttaga 840 900 gatgatcgtc tttgcgagtc tattgtttgg ttttacagag ctgttatctt ctttatatgt 960 actgagatgc tagatacttc acttccattt tgtaggagcc agatcctgca cttgggaatg gtggactcgg gagacttgcc tcgtgttttt tggattccat ggcaactttg aattatccgg 1020 1080 cttggggtta tggacttaga tacaagtatg gcttgttcaa acagagaatt acaaaagatg gacaggagga agctgcagaa gattggcttg aggtcttatt ctcttattct tttctcatac. 1140 1200 agcgtttgct attgaacagt atttcctaat ttgtactctc ttgtagcaat gctgagcagt 1260 ggacatgttt attggcttac ctgtttcttt cagctaagca atccttggga aatagtcaga 1320 aatgatgtct catatcctat taagttctat gggaaagtgg tttttggatc agatggtaag 1380 aaacggtgga ttggtggaga agacattgtt gctgttgctt atgatgttcc tatacctggt tataaaacta agacaactat caatctgcgg ctctggtcaa caaaagctcc ttccgaagat 1440 1500 tttgatttat cttcatataa ctctgggaag catactgagg cagcagaagc tctattcaac gctgaaaagg tttgtatctt cattaagttt catttaaagt tgctttcaca attttgtttt 1560 ttcgaccatg atctatttac aagatccttc tagtaattgg aatagtgcat atatctttaa 1620 aattgagtga gaaccagcag aaatgaatat gttatcacag agagattagt cttgcgtcac 1680

1740 ttgtgcttgt ttatataacg agcttttgat gtgtatatac tgaaaagtgg ttgtttctt 1800 cccttccctc ctgatggaat tagatttgct tcgtgcttta ccccggagat gagtcaactg 1860 aaggaaaggc tcttcgtctg aagcaacaat acactctgtg ctcagcctcg ctacaagata 1920 tcgtagcacg ttttgagaca aggtctggag gaaacgtcaa ctgggaagaa tttccagaga 1980 aggttgcagt gcagatgaat gacactcacc ctaccctatg cattcctgag ctaatgagga 2040 ttctaatgga tttaaaagga ctaagctggg aagacgcttg gaaaatcaca caaaggtact 2100 ggcaggatat atgccaacgt aaaaatgagg gcaatcgatt gtactgaatc ggattttcaa 2160 gggtctggcc aaaactattc cgtgggcacc tggcacacgc cctggagtcc ggcccgtttc 2220 cagttgaggg ttgtctacgc ttagatgaga aggaaagttg tccaagacga atcccagtgt 2280 cctattacca atagccgacg gtatcgataa gcttgatgta catggtcgat aagaaaaggc 2340 aatttgtaga tgttaattcc catcttgaaa gaaatatagt ttaaatattt attgataaaa taacaagtca ggtattatag tccaagcaaa aacataaatt tattgatgca agtttaaatt 2400 2460 cagaaatatt tcaataactg attatatcag ctggtacatt gccgtagatg aaagactgag 2520 tgcgatatta tgtgtaatac ataaattgat gatatagcta gcttagctca tcgggggatc 2580 catcggatcc tagacgcgtg agatcagatc tcggtgacgg gcaggaccgg acggggcggt 2640 accggcaggc tgaagtccag ctgccagaaa cccacgtcat gccagttccc gtgcttgaag ccggccgccc gcagcatgcc gcggggggca tatccgagcg cctcgtgcat gcgcacgctc 2700 2760 gggtcgttgg gcagcccgat gacagcgacc acgctcttga agccctgtgc ctccagggac ttcagcaggt gggtgtagag cgtggagccc agtcccgtcc gctggtggcg gggggagacg 2820 2880 tacacggtcg actcggccgt ccagtcgtag gcgttgcgtg ccttccaggg gcccgcgtag 2940 gcgatgccgg cgacctcgcc gtccacctcg gcgacgagcc agggatagcg ctcccgcaga 3000 cggacgaggt cgtccgtcca ctcctgcggt tcctgcggct cggtacggaa gttgaccgtg 3060 cttgtctcga tgtagtggtt gacgatggtg cagaccgccg gcatgtccgc ctcggtggca 3120 cggcggatgt cggccgggcg tcgttctggg ctcatggatc cgatttgtag agagagactg. gtgatttcag cgtgtcctct ccaaatgaaa tgaacttcct tatatagagg aagggtcttg 3180 3240 cgaaggatag tgggattgtg cgtcatccct tacgtcagtg gagatatcac atcaatccac 3300 ttgctttgaa gacgtggttg gaacgtcttc tttttccacg atgctcctcg tgggtggggg 3360 tccatctttg ggaccactgt cggcagaggc atcttgaacg atagcctttc ctttatcgca 3420 atgatggcat ttgtaggtgc caccttcctt ttctactgtc cttttgatga agtgacagat 3480 agctgggcaa tggaatccga ggaggtttcc cgatattacc ctttgttgaa aagtctcaat

and the second of the second o

| agccctttgg tcttctgaga ctgtatcttt gatattcttg gagtagacga gagtgtcg | rtg 3540 |
|---|------------|
| ctccaccatg ttgacgaaga ttttcttctt gtcattgagt cgtaaaagac tctgtatg | raa 3600 |
| ctgttcgcca gtcttcacgg cgagttctgt tagatcctcg atctgaattt ttgactcc | at 3660 · |
| ggcctttgat tcagtaggaa ctactttctt agagactcca atctctatta cttgcctt | .gg 3720 |
| tttatgaagc aagccttgaa tcgtccatac tggaatagta cttctgatct tgagaaat | at 3780 |
| atctttctct gtgttcttga tgcagttagt cctgaatctt ttgactgcat ctttaacc | tt 3840 |
| cttgggaagg tatttgatct cctggagatt attactcggg tagatcgtct tgatgaga | acc 3900 |
| tgccgcgtag gcctctctaa ccatctgtgg gtcagcattc tttctgaaat tgaagagg | gct 3960 |
| aatcttctca ttatcggtgg tgaacatggt atcgtcacct tctccgtcga actttctt | cc 4020 |
| tagategtag agatagagaa agtegteeat ggtgatetee ggggeaaagg agateegt | ca 4080 |
| attccgattc attaatgcag ctggcacgac aggtttcccg actggaaagc gggcagtg | gag 4140 |
| cgcaacgcaa ttaatgtgag ttagctcact cattaggcac cccaggcttt acacttta | atg 4200 |
| cttccggctc gtataatgtg tggaattgtg agcggataac aatttcacac aggaaaca | agg 4260 |
| atcatgagcg gagaattaag ggagtcacgt tatgaccccc gccgatgacg cgggacaa | agc 4320 . |
| cgttttacgt ttggaactga cagaaccgca acgattgaag gagccactca gccgcgg | gtt 4380 |
| tctggagttt aatgagctaa gcacatacgt cagaaaccat tattgcgcgt tcaaaagt | tcg 4440 |
| cctaaggtca ctatcagcta gcaaatattt cttgtcaaaa atgctccact gacgttco | cat 4500 |
| aaattcccct cggtatccaa ttagagtctc atattcactc tcaatcaaag atccggc | cca 4560 |
| tgatcatgtg gattgaacaa gatggattgc acgcaggttc tccggccgct tgggtgg | aga 4620 |
| ggctattcgg ctatgactgg gcacaacaga caatcggctg ctctgatgcc gccgtgt | tcc 4680 |
| ggctgtcagc gcaggggcgc ccggttcttt ttgtcaagac cgacctgtcc ggtgccc | tga 4740 |
| atgaactgca ggacgaggca gcgcggctat cgtggctggc cacgacgggc gttcctt | gcg 4800 |
| cagctgtgct cgacgttgtc actgaagcgg gaagggactg gctgctattg ggcgaag | tgc 4860 |
| cggggcagga tctcctgtca tctcaccttg ctcctgccga gaaagtatcc atcatgg | ctg 4920 |
| atgcaatgcg gcggctgcat acgcttgatc cggctacctg cccattcgac caccaag | cga 4980 |
| aacatcgcat cgagcgagca cgtactcgga tggaagccgg tcttgtcgat caggatg | atc 5040 |
| tggacgaaga gcatcagggg ctcgcgccag ccgaactgtt cgccaggctc aaggcgc | gca 5100 |
| tgcccgacgg cgaggatctc gtcgtgaccc atggcgatgc ctgcttgccg aatatca | tgg 5160 |
| tggaaaatgg ccgcttttct ggattcatcg actgtggccg gctgggtgtg gcggacc | gct 5220 . |
| atcaggacat agcgttggct acccgtgata ttgctgaaga gcttggcggc gaatggg | sctg 5280 |
| accgcttect cgtgctttac ggtatcgccg ctcccgattc gcagcgcatc gccttct | atc 5340 |
| | |
| | |

gccttcttga cgagttcttc tgagcgggac tctggggttc gaaatgaccg accaagcgac 5400 gcccaacctg ccatcacgag atttcgattc caccgccgcc ttctatgaaa ggttgggctt 5460 5520 cggaatcgtt ttccgggacg ccggctggat gatcctccag cgcggggatc tcatgctgga 5580 gttcttcgcc cacccctgc tttaatgaga tatgcgagac gcctatgatc gcatgatatt tgctttcaat tctgttgtgc acgttgtaaa aaacctgagc atgtgtagct cagatcctta 5640 ccgccggttt cggttcattc taatgaatat atcacccgtt actatcgtat ttttatgaat 5700 aatattctcc gttcaattta ctgattgtac cctactactt atatgtacaa tattaaaatg 5760 aaaacaatat attgtgctga ataggtttat agcgacatct atgatagagc gccacaataa 5820 5880 caaacaattg cgttttatta ttacaaatcc aattttaaaa aaagcggcag aaccggtcaa 5940 acctaaaaga ctgattacat aaatcttatt caaatttcaa aaggccccag gggctagtat ctacgacaca ccgagcggcg aactaataac gttcactgaa gggaactccg gttccccgcc 6000 6060 ggcgcgcatg ggtgagattc cttgaagttg agtattggcc gtccgctcta ccgaaagtta 6120 cgggcaccat tcaacccggt ccagcacggc ggccgggtaa ccgacttgct gccccgagaa 6180 ttatgcagca tttttttggt gtatgtgggc cccaaatgaa gtgcaggtca aaccttgaca gtgacgacaa atcgttgggc gggtccaggg cgaattttgc gacaacatgt cgaggctcag 6240 6300 caggggctcg atcccctcga tcgaattcga tctagtaaca tagatgacac cgcgcgcgat aatttateet agtttgegeg etatattttg ttttetateg egtattaaat gtataattge 6360 gggactctaa tcataaaaac ccatctcata aataacgtca tgcattacat gttaattatt 6420 acatgcttaa cgtaattcaa cagaaattat atgataatca tcgcaagacc ggcaacagga 6480 ttcaatctta agaaacttta ttgccaaatg tttgaacgat cgagctcaat tccccaccga 6540 ggctgtagcc gacgatggtg cgccaggaga gttgttgatt cattgtttgc ctccctgctg 6600 cggtttttca ccgaagttca tgccagtcca gcgtttttgc agcagaaaag ccgccgactt 6660 6720 cggtttgcgg tcgcgagtga agatcccttt cttgttaccg ccaacgcgca atatgccttg cgaggtcgca aaatcggcga aattccatac ctgttcaccg acgacggcgc tgacgcgatc 6780 6840 aaagacgcgg tgatacatat ccagccatgc acactgatac tcttcactcc acatgtcggt 6900 gtacattgag tgcagcccgg ctaacgtatc cacgccgtat tcggtgatga taatcggctg 6960 atgcagtttc tcctgccagg ccagaagttc tttttccagt accttctctg ccgtttccaa atcgccgctt tggacatacc atccgtaata acggttcagg cacagcacat caaagagatc 7020 7080 gctgatggta tcggtgtgag cgtcgcagaa cattacattg acgcaggtga tcggacgcgt 7140 cgggtcgagt ttacgcgttg cttccgccag tggcgaaata ttcccgtgca cttgcggacg

PCT/FR2005/000753 WO 2005/097999

| ggtatccggt tcgttggcaa tactccacat | caccacgctt | gggtggtttt | tgtcacgcgc | 7200 |
|----------------------------------|------------|------------|------------|------|
| tatcagctct ttaatcgcct gtaagtgcgc | ttgctgagtt | tccccgttga | ctgcctcttc | 7260 |
| gctgtacagt tctttcggct tgttgcccgc | ttcgaaacca | atgcctaaag | agaggttaaa | 7320 |
| gccgacagca gcagtttcat caatcaccac | gatgccatgt | tcatctgccc | agtcgagcat | 7380 |
| ctcttcagcg taagggtaat gcgaggtacg | gtaggagttg | gccccaatcc | agtccattaa | 7440 |
| tgcgtggtcg tgcaccatca gcacgttatc | gaatcctttg | ccacgtaagt | ccgcatcttc | 7500 |
| atgacgacca aagccagtaa agtagaacgg | tttgtggtta | atcaggaact | gttggccctt | 7560 |
| cactgccact gaccggatgc cgacgcgaag | cgggtagata | tcacactctg | tctggctttt | 7620 |
| ggctgtgacg cacagttcat agagataacc | ttcacccggt | tgccagaggt | gcggattcac | 7680 |
| cacttgcaaa gtcccgctag tgccttgtcc | agttgcaacc | acctgttgat | ccgcatcacg | 7740 |
| cagttcaacg ctgacatcac cattggccac | cacctgccag | tcaacagacg | cgtggttaca | 7800 |
| gtcttgcgcg acatgcgtca ccacggtgat | atcgtccacc | caggtgttcg | gcgtggtgta | 7860 |
| gagcattacg ctgcgatgga ttccggcata | gttaaagaaa | tcatggaagt | aagactgctt | 7920 |
| tttcttgccg ttttcgtcgg taatcaccat | tcccggcggg | atagtctgcc | agttcagttc | 7980 |
| gttgttcaca caaacggtga tacgtacact | tttcccggca | ataacatacg | gcgtgacatc | 8040 |
| ggcttcaaat ggcgtatagc cgccctgatg | ctccatcact | tcctgattat | tgacccacac | 8100 |
| tttgccgtaa tgagtgaccg catcgaaacg | cagcacgata | cgctggcctg | cccaaccttt | 8160 |
| cggtataaag acttcgcgct gataccagac | gttaaaaatg | actgaactaa | ttgtcgggca | 8220 |
| tgctacatat gtgtctattt gttcctatat | ttagtctctg | gtgcttgtcc | caaataaaag | 8280 |
| atagtttaca agaatgaaac ctgcaacgtg | tttctcaaaa | gttaataatt | tttttaggac | 8340 |
| tgtggcatac acaaaccata cagtcttgcc | tgaggcactg | gagaagtgga | gtttagaact | 8400 |
| catggagaaa ttgcttcctc gtcatgtgga | gattatcgaa | aagattgatg | aggaggtcat | 8460 |
| ccctgaacaa catatcaaat gtctcttcta | tttttttcat | atcgggtcta | atttgtactt | 8520 |
| tcatgtattg cagctagttc gcacaattgt | ttcagagtat | ggcaccgcgg | atcctgactt | 8580 |
| acttgaagaa aaactgaagg caatgaggat | cttggaaaat | gtcgagttgc | cttctgcctt | 8640 |
| tgcagatgtg atcgtgaagc cggtgaacaa | accagttact | gcaaaagatg | ctcaaaatgg | 8700 |
| cgtgaaaacg gaacaagaag aggaaaaaac | tgctggagag | gaagaggaag | acgaagttat | 8760 |
| cccagaacca acagtagaac cccccaagat | ggtccgtatg | gccaaccttg | ctgttgtggg | 8820 |
| tggtcatgct gtaaatggcg ttgcagagat | acacagtgaa | atagtgaagc | aggacgtgtt | 8880 |
| taatgattto gtacaggtaa acattctaac | tagtgaagca | tgatgctata | aaatgctcta | 8940 |
| cagggaagaa cacaactctc atcgttcaat | attctatatt | ttttgcagtt | gtggccagaa | 9000 |

9060 aaatttcaga acaaaacaaa tggagtaaca ccaaggcgat ggattcgttt ttgcaaccca 9120 tatttaagtg atattataac taactggata ggcacagaag actgggtctt aaataccgaa 9180 aaggttgcgg aactaagaaa ggtatgtact ttatcagatt caatgttgtt tcacatgctg 9240 ttatctttat tgggcgacat tggttatcat tgtttggtct ttctccagtt tgcagataat 9300 gaagatetee aatetgagtg gagggeagea aagaagaaga acaagttgaa ggttgtatea 9360 cttatcaagg aaagaactgg atatactgtc agccccgatg caatgttcga cattcaggtc agttccaatg gatcttggtt acttttagat tgatgagttg tttgcttggg tttttcggtt 9420 9480 9540 aactttttgc agatcaagcg tatacatgag tacaagcgac aactgctaaa tatcttggga 9600 attgtttacc gctacaaaa gatgaaggaa atgagtgcta gtgagagaga gaaagcattt 9660 gttccaagag tttgcatatt tgggggaaaa gcatttgcca catatgtgca agctaagaga 9720 attgttaaat ttatcacaga tgttgcgtct acaattaacc atgatccaga aataggtgac 9780 ctccttaagg tatatatcta cttacgttct tgtattagtc gtattctcaa gcgtataacg 9840 gaaaatctgc aataattatc tggtttttgc atctgtggag attggcactt actaattaga 9900 agtgttaact aaacatgtag gttatctttg ttcctgatta caatgtcagt gttgctgaat 9960 tgctcattcc agcaagtgag ctttctcagc acatcaggta aaaacttctt tggcttagtc acattatagt ttttggtcac aactccatga agttaaaata ttgaaattga gataaccggt 10020 10080 aaaccatgaa ctggactagt ttctctttt ttcataagaa ctttagaaac aaatcctgac acaaggaaca atatgtttcg gttacattta tgaaaggtta taatcaatgg cactcatact 10140 10200 ttttgctgga gactaagagt ttctctctgc agtactgctg ggatggaagc tagtgggaca 10260 agcaacatga aattttcgat gaacggttgc gttttgattg gaaccttgga tggggcgaat gtcgagatta gagaagaagt tggagaagaa aatttcttcc tctttggtgc caaagctgat 10320 10380 cagattgtga acctcaggaa ggagagagca gagggaaagg tatatactat ttgaagagtt aaccttacca tgcttctgtt ttagcatcaa caagaatttg atttttgacc tggctcttgg 10440 10500 cattccagtt tgttcccgat cctacttttg aagaagtcaa gaagttcgtt ggaagcggcg 10560 tctttggctc aaatagctat gatgaactaa tcggctcttt ggaaggaaac gaaggctttg gacgagcgga ttacttccta gttggcaaag actttcctag ttacatcgaa tgccaagaaa 10620 aagtcgacga ggcataccga gaccagaaag taagtactaa tgcattttct ttgaacatca 10680 10740 agctaataat gttgactaaa atatgaaact tactcaaata tcaaaccttg aaattgctgt taaatgatta cagagatgga cgagaatgtc aataatgaac acagcaggtt cattcaagtt

and a growing that was to the first of the gradient of the standing of the standing of the standing of the gradient of the standing of the sta

tagcagtgac cggacgatcc acgaatacgc caaagacata tggaatatta agcaagtgga 10860 acttccatga 10870

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No PCT/FR2005/000753

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N15/29 C12N15/82

A01H5/00

C12N5/10

C12N15/54 C12N5/04

C12N9/10

A01H5/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS

| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|------------|--|-----------------------|
| X | SMITH ALISON M ET AL: "Starch mobilization in leaves." January 2003 (2003-01), JOURNAL OF EXPERIMENTAL BOTANY, VOL. 54, NR. 382, PAGE(S) 577-583, XP002289668 ISSN: 0022-0957 Page 580, paragraphe intitulé "Starch phosphorylase" | 1-9 |
| X . | WO 98/40503 A (KOSSMANN JENS; FROHBERG CLAUS (DE); PLANTTEC BIOTECHNOLOGIE GMBH (DE)) 17 September 1998 (1998-09-17) cited in the application page 14, line 30 - page 17, line 24; figure 1; example 3 | 1-9 |

| Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance | "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention |
|---|---|
| "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or | "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone |
| which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or | "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu- |
| other means "P" document published prior to the international filing date but | ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *&* document member of the same patent family |
| Date of the actual completion of the international search | Date of mailing of the International search report |

Date of the actual completion of the international search

Fax: (+31-70) 340-3016

05/08/2005

29 July 2005

Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Further documents are listed in the continuation of box C.

Authorized officer

Loubradou, G

Patent family members are listed in annex.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No PCT/FR2005/000753

| C/Continus | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
|------------|---|--------------|----------------------|
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | R | elevant to claim No. |
| X | SONNEWALD U ET AL: "A SECOND L-TYPE ISOZYME OF POTATO GLUCAN PHOSPHORYLASE: CLONING, ANTISENSE INHIBITION AND EXPRESSION ANALYSIS" PLANT MOLECULAR BIOLOGY, NIJHOFF PUBLISHERS, DORDRECHT, NL, | | _5-7 |
| | vol. 27, 1995, pages 567-576, XP002044528 ISSN: 0167-4412 cited in the application abstract | | |
| X | WO 98/35051 A (LYNCH DERMOT ROBORG; ARMSTRONG JOHN DAVID (CA); CANADA AGRICULTURE (C) 13 August 1998 (1998-08-13) abstract; claim 1; example 1 | - | 5-7 |
| | DUWENIG E ET AL: "Antisense inhibition of cytosolic phosphorylase in potato plant (Solanum tuberosum L.) affects tuber sprouting and flower formation with only little impact on carbohydrate metabolism" PLANT JOURNAL, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATIONS, OXFORD, GB, vol. 12, no. 2, 1 August 1997 (1997-08-01), pages 323-333, XP002093023 ISSN: 0960-7412 abstract | | 5-7 |
| Χ | WO 97/44471 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; KOSSMANN JENS (DE); DUWENIG ELKE (DE); STEUP) 27 November 1997 (1997-11-27) abstract; examples 1-3 | | 5-7 |
| X | DUWENIG E ET AL: "THE ROLE OF STARCH PHOSPHORYLASE IN POTATO: THE FUNCTIONAL ANALYSIS OF AN ENIGMATIC ENZYME" ——PLANT PHYSIOLOGY, AMERICAN SOCIETY OF PLANT PHYSIOLOGISTS, ROCKVILLE, MD, US, vol. 111, no. 2, 1 June 1996 (1996-06-01), page 48, XP002070972 ISSN: 0032-0889 the whole document | | 5-7 |
| A - | WO 01/00833 A (AGRONOMIQUE INST NAT RECH; PELLETIER GEORGES (FR); HOFFMANN BEATE (FR) 4 January 2001 (2001-01-04) abstract; figure 9 | | 8,9 |
| A | US 2003/135883 A1 (SINGLETARY GEORGE W ET AL) 17 July 2003 (2003-07-17) page 2 '0019! et '0021!, et page 3 '0052! et '0053! | | |
| | , | | -1- |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mormation on patent family members

Internal Application No
PCT/FR2005/000753

| Patent document cited in search report | | Publication date | | Patent family member(s) | Publication date |
|--|-------|--|------|-------------------------|------------------|
| WO 9840503 | A | 17-09-1998 | DE | 19709775 A1 | 17-09-1998 |
| | | | AU | 730569 B2 | |
| | | | AU | 6727298 A | 29-09-1998 |
| | | | CA | 2283632 A1 | |
| | | | WO | 9840503 A1 | |
| | | | EP | 0972059 A1 | _ , , |
| | | | JP | 2001514514 T | 11-09-2001 |
| | | | US | 2002133849 A1 | |
| | | | US | 6353154 B1 | |
| WO 9835051 | А | 13-08-1998 | US | 5998701 A | 07-12-1999 |
| | | | ΑU | 724942 B2 | 05-10-2000 |
| | | | AU | 5849398 A_ | • |
| | | · | BR | 9807214 A | 25-04-2000 |
| • | | | CA | 2275885 A1 | 13-08-1998 |
| | ٠ | | WO | 9835051 A1 | 13-08-1998 |
| | | | CN · | 1246894 A | 08-03-2000 |
| • | • | | CN | 1113143 C | 02-07-2003 |
| | | • | EP | 1009839 A1 | 21-06-2000 |
| | | • | HU. | 0000542 A2 | 28-06-2000 |
| • | | | JP | 2001511007 T | 07-08-2001 |
| | | | NZ | 336766 A | 25-08-2000 |
| _ | | | PL | 334962 A1 | 27-03-2000 |
| WO 9744471 | Α | 27-11-1997 | DE | 1961991 7 A1 | 20-11-1997 |
| | | | AU | 2899297 A | 09-12-1997 |
| | | | WO - | 9744471 A2 | _, |
| ے کے میں جب کے بھی کے بہت بہت بہت ہے۔ | | | EP | 0906438 A2 | 07-04-1999 |
| WO 0100833 | . A | 04-01-2001 | FR | 2795424 A1 | |
| | | | AT | 286129 T | - 15-01-2005 |
| • | | | AU | 780425 B2 | • • |
| | | | AU | 5991000 A | 31-01-2001 |
| • | | | CA | 2377521 A1 | |
| | | | DE | 60017139 D1 | |
| | | | EP | 1196581 A1 | -, , , -, -, -, |
| | | | WO | 0100833 A1 | 04-01-2001 |
| · · | | . بر رو می می می دارد بردی این د می در این | US | 2003106105 A1 | 05-06-2003 |
| US 2003135883 | A1 | 17-07-2003 | ÜS | 6423886 B1 | 23-07-2002 |

Internationale No

PCT/FR2005/000753 A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12N15/29 C12N15/82 C12N15/54 C12N9/10A01H5/10 C12N5/04 A01H5/00 C12N5/10 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C12N Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie ° Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no. des revendications visées SMITH ALISON M ET AL: "Starch mobilization 1-9 in leaves." janvier 2003 (2003-01), JOURNAL OF EXPERIMENTAL BOTANY, VOL. 54, NR. 382, PAGE(S) 577-583 , XP002289668 ISSN: 0022-0957 Page 580, paragraphe intitulé "Starch phosphorylase" X WO 98/40503 A (KOSSMANN JENS; FROHBERG 1-9 CLAUS (DE); PLANTTEC BIOTECHNOLOGIE GMBH (DE)) 17 septembre 1998 (1998-09-17) cité dans la demande page 14, ligne 30 - page 17, ligne 24; figure 1; exemple 3 Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la "A" document définissant l'état général de la technique, non technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'invention document antérieur, mais publié à la date de dépôt International "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut ou après cette date être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de inventive par rapport au document considéré isolément priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une "Y" document particulièrement pertinent; l'Inven tion revendiquée autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'Indiquée) ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres

postérieurement à la date de priorité revendiquée

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

P document publié avant la date de dépôt international, mais

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

*&" document qui fait partie de la même famille de brevets

documents de même nature, cette combinaison étant évidente

29 juillet 2005

une exposition ou tous autres moyens

05/08/2005

pour une personne du métier

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Loubradou, G

Dande internationale n°

PCT/FR2005/000753

Séquence(s) de nucléotides ou d'acides aminés (suite du point 1.b de la première feuille) Cadre N° I En ce qui concerne la ou les séquences de nucléotides ou d'acides aminés divulguées dans la demande internationale, le cas échéant, la recherche internationale a été effectuée sur la base des éléments suivants: Nature de l'élément un listage de la ou des séquences un ou des tableaux relatifs au listage de la ou des séquences Type de support sur papier sous forme écrite sur support électronique sous forme déchlffrable par ordinateur Moment du dépôt ou de la remise contenu(s) dans la demande internationale telle que déposée déposé(s) avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur remis ultérieurement à la présente administration aux fins de la recherche De plus, lorsque plus d'une version ou d'une copie d'un listage des séquences ou d'un ou plusieurs tableaux y relatifs a été déposée, la déclarations requises selon lesquelles les informations fournies ultérieurement ou au titre de copies supplémentaires. 2. sont identiques à celles initialement fournies et ne vont pas au-delà de la divulgation falte dans la demande Internationale telle que déposée initialement, selon le cas, ont été remises. Commentaire complémentaires: 3.

PCT/FR2005/000753

| | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | no doe revendientiens vis far |
|-------------|---|-------------------------------|
| Catégorie ° | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents | no. des revendications visées |
| X | SONNEWALD U ET AL: "A SECOND L-TYPE ISOZYME OF POTATO GLUCAN PHOSPHORYLASE: CLONING, ANTISENSE INHIBITION AND EXPRESSION ANALYSTS" PLANT MOLECULAR BIOLOGY, NIJHOFF PUBLISHERS, DORDRECHT, NL, vol. 27, 1995, pages 567-576, XP002044528 ISSN: 0167-4412 cité dans la demande abrégé | 5-7 |
| X | WO 98/35051 A (LYNCH DERMOT ROBORG ; ARMSTRONG JOHN DAVID (CA); CANADA AGRICULTURE (C) 13 août 1998 (1998-08-13) abrégé; revendication 1; exemple 1 | 5-7 |
| X | DUWENIG E ET AL: "Antisense inhibition of cytosolic phosphorylase in potato plant (Solanum tuberosum L.) affects tuber sprouting and flower formation with only little impact on carbohydrate metabolism" PLANT JOURNAL, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATIONS, OXFORD, GB, vol. 12, no. 2, 1 août 1997 (1997-08-01), pages 323-333, XP002093023 ISSN: 0960-7412 abrégé | 5-7 |
| (| WO 97/44471 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; KOSSMANN JENS (DE); DUWENIG ELKE (DE); STEUP) 27 novembre 1997 (1997-11-27) abrégé; exemples 1-3 | 5-7 |
| X | DUWENIG E ET AL: "THE ROLE OF STARCH PHOSPHORYLASE IN POTATO: THE FUNCTIONAL ANALYSIS OF AN ENIGMATIC ENZYME" PLANT PHYSIOLOGY, AMERICAN SOCIETY OF PLANT PHYSIOLOGISTS, ROCKVILLE, MD, US, vol. 111, no. 2, 1 juin 1996 (1996-06-01), page 48, XP002070972 ISSN:-0032-0889 le document en entier | 5-7 |
| Ą | WO 01/00833 A (AGRONOMIQUE INST NAT RECH; PELLETIER GEORGES (FR); HOFFMANN BEATE (FR) 4 janvier 2001 (2001-01-04) abrégé; figure 9 | 8,9 |
| A | US 2003/135883 A1 (SINGLETARY GEORGE W ET AL) 17 juillet 2003 (2003-07-17) page 2 '0019! et '0021!, et page 3 '0052! et '0053! | |
| | | |

Renseignements relatifs embres de familles de brevets

Internationale No PCT/FR2005/000753

| | | | | | | |
|--|---|--|-------------|--|------------|---|
| Document brevet cité au rapport de recherch | | Date de publication | | Membre(s) de la famille de brevet(s) | | Date de publication |
| WO 9840503 | A | 17-09-1998 | DE | 19709775 | Δ 1 | 17-09-1998 |
| , WG 5040505 | | 17 03 1330 | AU | | B2 | 08-03-2001 |
| | | | AU | 6727298 | _ | 29-09-1998 |
| | | | CA | 2283632 | | 17-09-1998 |
| • | | , | | | A1 A1 | 17-09-1998 |
| | | | WO | | | 19-01-2000 |
| | | | EP | | A1 · | _ - |
| | | | JP | 2001514514 | | 11-09-2001 |
| | | | US | | Al | 19-09-2002 |
| ر من من الله الله الله الله الله الله الله الل | | | US | 6353154 | R T | 05-03-2002 |
| WO 9835051 | Α | 13-08-1998 | US | 5998701 | | 07-12-1999 |
| • | | | AU | 724942 | B2 | _ 05-10-2000 |
| | | | AU | 5849398 | | 26-08-1998 |
| | | | BR | 9807214 | A | 25-04-2000 |
| • | | | CA | 2275885 | A1 | 13-08-1998 |
| | | | WO | 9835051 | A1 | 13-08-1998 |
| | | | CN | 1246894 | Α | 08-03-2000 |
| • | | • | CN | 1113143 | С | 02-07-2003 |
| • | | | EP | 1009839 | A1 | 21-06-2000 |
| | | .: | HU | 0000542 | | 28-06-2000 |
| · | • | • | JP | 2001511007 | | 07-08-2001 |
| | • | | NZ | 336766 | | 25-08-2000 |
| | . ' | | PL | 334962 | | 27-03-2000 |
| WO 9744471 | A | 27-11-1997 | DE | 19619917 | A1 | 20-11-1997 |
| 110 57 7 7 7 7 2 | | | AU | 2899297 | | 09-12-1997 |
| | • | • | - WO | 9744471 | • | 27-11-1997 |
| | | | EP | 0906438 | | 07-04-1999 |
| | ورو والمن ماندة طاقة المان وبسب دارسة ليسار | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | | | |
| WO 0100833 | Α | 04-01-2001 | FR | 2795424 | A1 | 29-12-2000 |
| | • | · | AT | 286129 | T | 15-01-2005 |
| | | • | ΑU | 780425 | B2 · | 17-03-2005 |
| | | • | AU | 5991000 | Α | 31-01-2001 |
| | • | , | CA | 2377521 | A1 | ~ 04-01-2001 |
| | | | DE | 60017139 | D1 | 03-02-2005 |
| | | • | EP | 1196581 | A 1 | 17-04-2002 |
| | | | MO | 0100833 | | 04-01-2001 |
| | | | US | 2003106105 | | 05-06-2003 |
| | | ے دائٹ خون جبت میں ہے۔ فک دی میں میٹ نیٹا میاسی ہے | | ۔ اس بھا بھی جہ سے <u>میں ہوں ہیں جہ سے میں بہت م</u> | | نے سے کاکا نے میں جب سا نکا ٹی وربرین ہے۔ |
| US 200313588 | 3 A1 | 17-07-2003 | US | 6423886 | B1 | 23-07-2002 |